PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-181360

(43) Date of publication of application: 08.08.1987

(51)Int.CI.

C08L101/00 C07D249/20 C08F220/02 C08F222/00 C08L 25/04 C08L 27/06

(21)Application number: 61-022620

(71)Applicant : ADEKA ARGUS CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

04.02.1986

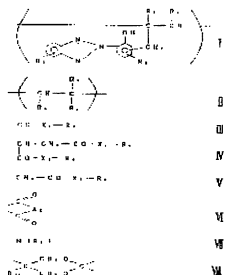
(72)Inventor: NISHIMURA JUN

(54) HIGH POLYMER MATERIAL COMPOSITION HAVING IMPROVED LIGHT STABILITY

(57)Abstract:

PURPOSE: A high polymer material composition having improved light stability, obtained by blending a high polymer material with a copolymer of a specific benzotriazole monomer and an **□**,**□**-unsaturated carboxylic acid compound.

CONSTITUTION: A composition obtained by blending 100pts.wt. high polymer material with 0.001W5pts.wt. copolymer which is obtained by polymerizing a 2-(2-hydroxy-3-allyl-5-substituted phenyl)benzotriazole compound with an \blacksquare , \blacksquare -unsaturated carboxylic acid compound by the use of an organic peroxide, etc., and has a repeating unit shown by formula I (R1 is H, halogen or alkyl; R2 is alkyl or aralkyl; R3 and R4 are H or alkyl) and a repeating unit shown by formula II (R5 is H, alkyl or group shown by formula III; R6 is group shown by formula III or formula IV; R7 is H, alkyl, group shown by formula III or formula V; R5 and R6 may be bonded to form group shown by formula VI; X1 and X2 are O or group shown by formula VII; R8 and R9 are H, alkyl, etc.,) and 500W50,000mol.wt.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

® 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-181360

⑤Jnt.Cl.・ 識別記号 庁内整理番号 ⑥公開 昭和62年(1987)8月8日 C 08 L 101/00 LSY A-7445-4J C 07 D 249/20 C 08 F 220/02 222/00 C 08 L 25/04 LDT 7602-4J 審査請求 未請求 発明の数 1 (全13頁)

の発明の名称 光安定性の改良された高分子材料組成物

②特 顋 昭61-22620

②出 願 昭61(1986)2月4日

②発 明 者 西 村 純 浦和市白幡5丁目2番13号 アデカ・アーガス化学株式会

社内

①出 願 人 アデカ・アーガス化学 東京都荒川区東尾久8丁目4番1号

株式会社

の代理 人 弁理士 羽鳥 修

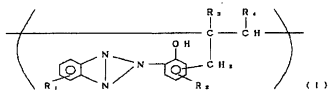
明 邾 1

1. 発明の名称

光安定性の改良された高分子材料組成物

2. 特許請求の範囲

高分子材料 1 0 0 重量部に、下記一般式 (I) で 表される繰り返し単位及び下記一般式 (E) で 表される繰り返し単位を有する分子量 5 0 0 ~ 5 0 . 0 0 0 のコポリマー 0 0 0 1 ~ 5 重量部を配合してなる、光安定性の改良された高分子材料組成物。



(式中、R, は水素原子、ハロゲン原子又はアルキル基を示し、R, はアルキル基又はアラルキル基を示し、R, 及びR。は各々水素原子又はアルキル基を示す。)

(式中、R。は水素原子、アルキル基又は

- CO - X , --- R 。 を示し、

R。は-CO-X:---R。又は

- C H - C H : — C O - X : — R 。を示し、 | | C O - X : — R 。

R,は水煮原子、アルキル基、-CO-X I — R。 又は-CH I — CO-X I — R。 を示し、また、

R. とR. は共同して
$$C = X$$
: を示しても良い。

X. 及びX。は各々-O-又は-N(R。)-を示し、R。及びR。は各々水雲原子、アルキル基

子、オキシル、アルキル基又はアシル塩を示し、 R.,はアルキル基を示す。)

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、高分子量のベンゾトリアゾール化合物を添加してなる高分子材料組成物、詳しくは、 2 - (2 - ヒドロキシー3 - アリルー5 - 重換フェニル) ベンゾトリアゾール化合物と、α、β - 不飽和カルボン酸化合物とのコポリマーを添加することにより光安定性が改良された高分子材料組成物に関する。

(従来の技術及びその問題点)

ポリプロビレン、ポリ塩化ビニル、スチレン系 樹脂等の高分子材料は、光の作用により劣化し、 変色或いは機械的強度の低下等を引き起こし、長 期の使用に耐えないことが知られている。

そこで、この光による高分子材料の劣化を防止 するために、従来から種々の安定剤が用いられて

加した場合、高分子材料の光安定性を署しく改善 することを見出し、本発明に到達した。

即ち、本発明は、高分子材料100重量部に、下記一般式(1)で要される繰り返し単位をび下配一般式(Ⅱ)で要される繰り返し単位を有する分子量500~50、000のコポリマー0.001~5重量部を配合してなる、光安定性の改良された高分子材料組成物を提供するものである。

(式中、R・は水潔原子、ハロゲン原子又はアルキル塩を示し、R・はアルキル塩又はアラルキル塩を示し、R・及びR・は各々水濃原子又はアルキル塩を示す。)

おり、2 - ヒドロキシフェニルベンゾトリアゾール類は安定化効果の比較的大きい光安定剤であることが知られている。

しかしながら、従来用いられているベンゾトリ アゾール化合物は、高分子材料の加工中に揮散し たり、或いは水、有機溶媒に抽出され易い欠点を 有しており、実用上満足し得るものではなかった。

このため、分子中にアクリロイル基を有するベンゾトリアゾール化合物の (共) 重合体を用いることも提案されたが、これらの化合物は合成法が煩難であるばかりでなく、加水分解によりベンゾトリアゾール化合物が脱離してしまう欠点を有しており、未だ機足し得るものではなかった。

〔問題点を解決するための手段〕

本発明者は、高分子材料に対する光安定化効果に優れ、しかも耐熱性、耐水性、耐溶剤性の良好な化合物を得るべく鋭電検討を重ねた結果、下記一般式(I)で要される繰り返し単位及び下記一般式(I)で要される繰り返し単位を有するコポリマーが上記課題を全て解決し、高分子材料に悉

$$\begin{array}{c|c}
\hline
C H & C \\
R & R \\
\end{array}$$

(式中、Ra は水素原子、アルキル基又は

- CO-X,---R。を示し、

R。は-CO-X,---R。又は

- CH - CH - -- CO - X --- R 。 を示し、 | | CO - X --- R 。

R - は水素原子、アルキル益、 - C O - X - - R 。 又は - C H - - C O - X - - R 。 を示し、また、

X: 及びX: は各々-O-又は-N(R,) -を示し、R。及びR。 は各々水素原子、アルキル基

C H : O C を示し、R : は水素原R : C H : O C を示し、R : は水素原子、オキシル、アルキル張又はアシル基を示し、R : はアルキル茲を示す。)

以下、本発明の高分子材料組成物について詳述 する。

また、 R 1.0 で表されるアシル基としては、ホルミル、アセチル、プロピオニル、プチロイル、アクリロイル、ベンゾイル等が挙げられる。

ーヒドロキシー3 - アリルー5 - クミルフェニル) ベンソトリアゾール、2 - (2 - ヒドロキシー3 - 第 3 ブチルー5 - アリルフェニル) ベンゾトリアゾール等が挙げられる。

これらのモノマーは、特公昭 4 1 — 1 9 1 7 9 号公報に記載されている如く、公知の化合物であ り、2 - ヒドロキシフェニルベンゾトリアゾール 化合物とアリルハライド化合物を背縁させた後、 転移させることにより容易に製造し得る。

また、前記一般式(『)で表される繰り返し単位を与えるモノマーは、式(『a)

X-CH=C (式中、R。、R。及びR、は、前記-R。 R。 一般式(E) における場合と同じ。) で表される、α、β-不飽和モノ~ポリカルボン酸及びそのエステル、アマイド、イミド又は無水物であり、上記α、β-不飽和カルボン酸の具体 例としては、アクリル酸、メタクリル酸、イソクロトンン酸、マレイン酸、フマル酸、イクコン酸、シトラコン酸、メサコン酸、1-ブテン-2、3,

本発明で用いられる前配コポリマーにおいて、 前記一般式 (1) で汲される繰り返し単位を与え るモノマーは、式 (1a)

(式中、R, 、R, 、R, 及びR, は、前記一般 式 (I) における場合と同じ。)

で表されるものであり、その具体例としては、 2
- (2-ヒドロキシー3-アリルー4-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ー5クロロベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ー5-メチルベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-第3プチルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-第3オクチルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2- (2

4 - トリカルボン酸等が挙げられ、上記エステル としては、上記α、β-不飽和カルボン酸のメチ ル、エチル、プロピル、ブチル、オクチル、ドデ シルーエステル等のアルキルエステル及び2、2. 6. 6-テトラメチルー 4 - ピペリジル、1. 2. 2、 6、 6 - ペンタメチル・4 - ピペリジル、9 - アザー3 - エチルー8。8、10、10 - テト ラメチルー1、5~ジオキサスピロ(5.5)-3-カンデシルメチル-エステル等のピペリジン 還を有するエステルが挙げられ、上記アマイドと しては、上記α. β-不飽和カルポン酸のメチル アミド、プチルアミド、ジブチルアミド、オクチ ルアミド、第3オクチルアミド等のアルキルアミ ド及び2、2.6、6-テトラメチル-4-ビベ リジルアミド、N-ブチル-N-(2.2.6. 6 - テトラメチルー4~ピペリジル)アミド等の チトラメチルピペリジル基を有するアマイドが準 げられ、またイミドとしては、マレイミド、イタ コンイミド、Nープチルマレイミド、N-オクチ ルマレイミド、N-2.2.6.6-テトラメチ

ルー4ーピペリジルマレイミド等が挙げられる。本発明で用いられる前記一般式(1)及び(
I)で表される綴り返し単位を育するコポリマーは、前記一般式(1 a)で及されるペンプトリアプールモノマーと前記一般式(I a)で安される
の、 ター不飽和カルボン酸誘導体を、有機過酸化物或いはアゾニトリル化合物等の通常の重合開始
利を用いて重合させ、その後必要に応じて、エステル化或いはアマイド化することによって容易に製造することができる。

この場合、前配一般式 ([a) で変されるモノマーと 向記一般式 ([a) で表されるモノマーと のモル比は、好ましくは1:50~50:1、更 に好ましくは1:20~20:1の範囲から選択される。

また、本発明で用いられる前記コポリマーを製造する際に、更に小割合のスチレン、アルキルビニルエーテル、酢酸ビニル等の共宜合可能な他のモノマーを共宜合させても良い。

白色圏体の生成物(共重合体-1)を得た。

この生成物は、飲化点240~260で、分子量約2500であり、赤外分光分析の結果、酸無水物に基づく吸収が1850cm⁻¹.1780cm⁻¹及び920cm⁻¹に、ベンゾトリアゾールに基づく吸収が1560cm⁻¹及び750cm⁻¹にそれぞれあり、また1640cm⁻¹の二重結合に基づく吸収が消失しており、目的物であることを確認した。合成例2

共取合体 - 1 のエステル化による 2 - (2 - ヒ ドロキシ - 3 - アリル - 5 - メチルフェニル) ベ ンゾトリアゾール/マレィン酸ジブチル共取合体 の合成

合成例1で得た共重合体-1 10g、n-ブ クノール15g及びパラトルエンスルホン酸0.5 gをキシレンに溶解し、窒素気流下、水を除きな がら6時間還流した。

水洗、乾燥後、微壁の不溶物を濾測し、濾液を 脱溶媒後、エタノール中で熔砕し、白色粉末の生 成物(共重合体-2)を得た。

以下に木発明で用いられる前記コポリマーの合 放例を示し、本発明をさらに詳細に説明するか、 本発明はこれらの合成例によって制限を受けるも のではない。

合成例1

2-(2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチ ルフェニル) ベンゾトリアゾール/無水マレイン 酸共取合体の合成

2 - (2 - ヒドロキシー3 - アリルー5 - メチルフェニル) ベンゾトリアゾール 2 6.5 g (0.1 モル)、無水マレイン酸 9.8 g (0.1 モル) 及びアゾビス (イソブチロニトリル) 3.6 3 g をキシレン 8 0 mlに溶解し、窒素気流下 8 0 セで 1 5 時間保津した。

減圧下に脱溶媒した後、エタノール中で暗砕し、

この生成物は、軟化点290~300で、分子 量約3000であり、赤外分光分析の結果、エス テルに基づく吸収が1720cm⁻¹にあり、また1 850cm⁻¹、1780cm⁻¹及び920cm⁻¹の酸無 水物に基づく吸収が消失しており、目的物である ことを確認した。

合成例3

2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチ ルフェニル) ベンゾトリアゾール/マレイン酸ジ ブチル共重合体の合成

2-(2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール5.3g(0.02 モル)、無水マレイン酸2.35g(0.024モル)及びジ第3ブチルパーオキサイド0.38gをキシレン10mlに溶解し、窒素気流下125℃で18時間機件した。次いで、ジ第3ブチルパーオキサイド0.19g及び無水マレイン酸0.2g(0.002モル)を追加し、同温度で更に18時間機能した。

その後、パラトルエンスルホン酸 0.2g及びn

ープタノール 5 g を加え、湿漉下、水を除きなが ら 6 時間攪拌した。

水洗、乾燥後、微量の不溶物を違別し、濾液を 脱溶媒し、微改色ガラス状固体の生成物 (共重合体-3) を得た。

この生成物は、飲化点50~60℃、分子量約3500であり、赤外分光分析の結果、エステルに基づく吸収が1720cm に、ベンソトリアゾールに基づく吸収が1560cm 及び750cm にそれぞれあり、また1640cm の二番結合に基づく吸収が消失しており、目的物であることを確認した。

合成例4~7

エステル化に用いるアルコールの種類を下表の 如く代えた以外は合成例3と同様にして、下表に 示す分子量のコポリマー(共重合体 - 4 ~ ?)を それぞれ製造した。

し、分子量約2000の設費色液体の生成物(共 盤合体-8)を得た。

合成例9

2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチ ルフェニル) ベンゾトリアゾール/メククリル酸 ブチル共振合体の含成

2 - (2 - ヒドロキシ-3 - アリル-5 - メチルフェニル) ベンゾトリアゾール 2 6.5 g (0.1 モル)、メタクリル酸ブチル 1 4.2 g (0.1 モル) 及びアゾビスイソブチロニトリル 0.4 g をベンゼン 4 0 m 1 に溶解し、窒素気流下、還流温度で1 2 時間優伴した。

この溶液を多量のエタノール中に注ぎ、生成した沈澱を濾期し、軟化点250で以上、分子量約2000白色固体の生成物(共賃合体-9)を得た。

合成例10~19

コポリマーの合成に用いるモノマーの種類及び モル比を下衷の如く代えた以外は合成例4又は合成例5と同様にして、下変に示す分子費のコポリ

共近合 体加	アルコールの種類	分子册
4	2-エチルヘキサノール	4,000
5	2.2.6.6-テトラメチル-4- ピベ リジノール	4.500
6	1,2,2,6,6-ペンタメチル-4- ピペリジノール	4,500
7	9-アザ-8,8,10,10- テトラメチ ル-3- エチル-1,5- ジオキサス ピロ (5.5) -3- ウンデシルメ タノール	7.000

合成例 8

2- (2-ヒドロキシ-3-アリル-5-メチ ルフェニル) ペンゾトリアゾール/ジー2-エチ ルヘキシルマレート共取合体の合成

2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール10.6g(0.04モル)、ジー2-エチルヘキシルマレート13.6g(0.04モル) 及びジ第3ブチルパーオキサイド2.4gをキシレンに溶解し、窒素気流下125でで30時間機律した。

その後、道流下3時間攪拌し、減圧下に脱溶媒

マー (共重合体 - 10~19) をそれぞれ製造した。

共体 重加 合	前記式(Ia) で表されるモノ マー	前紀式 (『a) で 没されるモノ マー	モル比	分子暨
1 0	2-(2- ヒドロキ シ-3- アリル・5 - メチルフェニ ル) ベンゾトリ アゾール	N-(2,2,6.6- テ トラメチル・4・ ピペリジル)マ レイミド	1:1.3	2.500
1 1	同上	イタコン酸ジエ チル	1:1.2	3.000
1 2	2-(2- ヒドロキ シ-3- アリル-5 - メチルフェニ ル)-5-クロロベ ンゾトリアゾー ル	マレイン酸ジブ チル	1:1.3	3.000
1 3	周 上	イタコン値ジ(2 - エチルヘキシ ル)	1:1.5	3.500
1 4	2-(2- ヒドロキ シ-3- アリル-5 - 第 3 オクチル フェニル) ベン ゾトリアゾール	マレイン酸ジブ チル	1:1.3	3.000
1 5	同上	マレイン酸ジ (ブチルアミド)	1:1.3	3,000

(前皮の統合)

1 6	同上	i-ブテン-2.3.4 - トリカルボン 酸トリエチル	1:1	2.000
1 7	2-(2- ヒドロキ シ・3- アリル-5 - クミルフェニ ル) ベンゾトリ アゾール	マレイン酸ジブ チル	1:1.3	3.500
1 8	同 上	マレイン酸ジ(2 - エチルヘキシ ル)	1:1.3	2.500
1 9	周 上	イタコン酸ビス (2,2,6,6- テト ラメチル-4- ピ ペリジルアミド)	1:1.2	2.500

本発明は、前記一般式(I)で表される繰り返し単位及び前記一般式(I)で表される繰り返し単位を有するコポリマーを高分子材料に添加してその安定性、特に光安定性を改善するものであり、その添加量は、通常、高分子材料100量量部に対し0.001~5型畳部、好ましくは0.01~3

クリル酸エステル共重合体、塩化ピニル--マレイ ン酸エステル共重合体、塩化ビニル--メタクリル 盤エステル共重合体、塩化ピニル―アクリロニト リル共重合体、内部可塑化ポリ塩化ビニル等の含 ハロゲン合成樹脂、石油樹脂、クマロン樹脂、ボ リスチレン、ポリ酢酸ピニル、アクリル樹脂、ポ リアクリロニトリル、スチレン又はαャメチルス チレンと他の単量体(例えば無水マレイン酸、ブ クジエン、アクリロニトリル等)との共重合体、 アクリロニトリループタジエンースチレン共重合 体、アクリル酸エステル―プタジエン―スチレン 共重合体、メタクリル酸エステル―ブタジエン― スチレン共重合体、ポリメチルメタクリレート等 のメタクリレート樹脂、ポリピニルアルコール、 ポリビニルホルマール、ポリビニルブチラール、 ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレ フタレート等の直鎖ポリエステル、ポリフェニレ ンオキシド、ポリアミド、ポリカーボネート、ポ リアセタール、ポリウレタン、繊維素系樹脂、成 いはフェノール樹脂、ユリア樹脂、メラミン樹脂、

本発明における安定性改善の対象となる高分子 材料としては、例えば、ポリエチレン、ポリプロ ピレン、ポリプテン、ポリー3-メチルブテン等 のαーオレフィン単合体又はエチレン一酢酸ビニ ル共宜合体、エチレン-プロピレン共宜合体等の ポリオレフィン及びこれらの共監合体、ポリ塩化 ピニル、ポリ臭化ピニル、ポリファ化ピニル、ポ リ塩化ビニリデン、塩素化ポリエチレン、塩素化 ポリプロピレン、ポリファ化ビニリデン、臭素化 ポリエチレン、塩化ゴム、塩化ビニル―酢酸ビニ ル共宜合体、塩化ビニル---エチレン共重合体、塩 化ビニル-アロピレン共重合体、塩化ビニル-ス チレン共量合体、塩化ビニルーイソプチレン共置 合体、塩化ビニル─塩化ビニリデン共型合体、塩 化ピュルースチレン―無水マレイン酸三元共復合 体、塩化ピニル―スチレン―アクリロニトリル共 国合体、塩化ビニル--ブタジエン共重合体、塩化 ピニル―イソブレン共组合体、塩化ピニル―塩素 化プロピレン共重合体、塩化ビニル--塩化ビニリ デン―酢酸ビニル三元共貫合体、塩化ビニル―ア

エポキシ樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、シリコーン樹脂等を挙げることができる。更に、イソプレンゴム、ブタジェンゴム、アクリロニトリルーブタジエン共宜合ゴム、スチレン―ブタジェン共宜合ゴム等のゴム類やこれらの樹脂のプレンド品であってもよい。また、過酸化物或いは放射線等によって架橋させた架橋ポリエチレン等の発泡剤によって発泡させた発泡ポリスチレン等の発泡取合体も包含される。

本発明の組成物に更にフェノール系の抗酸化剂を添加することによってその酸化安定性を一層改善することができる。このフェノール系抗酸化剤としては、例えば、2.6-ジー第3プチルーロークレゾール、2.6-ジフェニルー 4-オクトキシフェノール、ステアリルー (3.5-ジーメチルー 4-ヒドロキシベンジル)チオグリコレート、ステアリルーβー (4-ヒドロキシー3.5-ジー第3プチルフェニル)プロピオネート、ジステアリルー3.5-ジー第3プチルー4-ヒドロキシベンジルホスホネート、2.4.6-トリロキンベンジルホスホネート、2.4.6-トリ

ス (3). 5! --ジ-第3プチル-- 4--ヒドロキ シベンジルチオ) 1、 3、 5、 一トリアジン、ジ ステアリル (4ーヒドロキシー3ーメチルー5ー 第3ブチル)ペンジルマロネート、トリエチレン グリコールピス (3 -鄭 3 プチルー 4 -ヒドロキ シー5ーメチルフェニルプロピオネート)、3. 9-ピス(1、1-ジメチルー2-(3-第3プ チルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニルプロ ピオニルオキシ) エチル] -2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ〔5.5〕 ウンデカン、2. 2' --メチレンピス (4--メチル--6-第3プチ ルフェノール)、ピス〔3、5ーピス(4ーヒド ロキシー3-第3プチルフェニル)プチリックア シド) グリコールエステル、 4 , 4' ― ブチリデ ンピス (8-第3ブチル-m-クレゾール)、2, 2' ―エチリデンピス(4, 6 ― ジ― 第3プチル フェノール)、2.2′ ―エチリデンピス(4― 第2プチル--6-第3プチルフェノール)、1. 1. 3ートリス(2ーメチルー 4ーヒドロキシー 5─第3ブチルフェニル) ブタン、ピス〔2─第

3プチルー4ーメチルー6ー(2ーヒドロキシー 3 一第 3 プチルー 5 一 メチルベンジル) フェニ ル) テレフタレート、 L。 3 、 5 --- トリス(2 . 6-ジメチル-3-ヒドロキシ-4-第3プチ ル) ベンジルイソシアヌレート、1.3、5一ト リス (3、 5―ジ―第 3 プチル― 4 ―ヒドロキシ ベンジル) ― 2 、 4 、 6 ― トリメチルベンゼン、 テトラキス(メチレソ―3― (3, 5―ジ―第3 ブチル―4―ヒドロキシフェニル) プロピオネー ト) メタン、1、3、5ートリス(3、5ージー 第3ブチル― 4―ヒドロキシベンジル) イソシア ヌレート、1、3、5ートリス((3、5ージー 第3プチル---4--ヒドロキシフェニル) プロピオ ニルオキシエチル) イソシアヌレート、2-オク チルチオー4、6ージ(4ーヒドロキシー3、5 --ジ--第3プチル)フェノキシ--1、 3。 5--ト リアシン、4.4.―チオピス(6―第3ブチル — m---クレゾール)等が挙げられる。

本発明の組成物に更に確實系の抗酸化剤を加えてその酸化安定性の改善をはかることもできる。

この磁費系抗酸化剤としては、例えば、ジラウリルー、ジミリスチルー、ジステアリルー等のジアルキルチオジプロピオネート及びプチルー、オクチルー、ラウリルー、ステアリル一等のアルキルチオプロピオン酸の多価アルコール(例えばグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、トリスヒドロキシエチルイソシアヌレート)のエステル(例えばペンタエリスリトールテトララウリルチオプロピオネート)が挙げられる。

本発明の組成物に更にホスファイト等の合リン化合物を添加することによってその耐光性及び耐然性を一層改善することができる。この含リン化合物としては、例えば、トリオクチルホスファイト、トリデシルホスファイト、オクチルージフェニルホスファイト、トリス(2.4ージー第3プチルフェニル)ホスファイト、トリス(モノ・ジ混合ノニルフェニル)ホスファイト、トリス(ノニルフェニル)ホスファイト、ジステアリンペンタエリスリトールスファイト、ジステアリンペンタエリスリトール

ジホスファイト、ヘキサ(トリデシル) - 1 . [. 3-トリス (2-メチルー5-第3プチルー4-ヒドロキシフェニル) プタントリホスファイト、 テトラ (Ciz~is混合アルキル) - 4 、 4′ -イ ソプロピリデンジフェニルジホスファイト、テト ラ (トリデシル) ー 4 、 4' ープチリデンビス (3-メチルー6-第3ブチルフェノール) ジホ スファイト、ピス(オクチルフェニル)・ピス (4. 4' - プチリデンピス (3-メチルー6-第3プチルフェノール)】・1、6―ヘキサンジ オールジホスファイト、フェニル・4. 4' 一イ ソプロピリデンジフェノール・ペンタエリスリト ールジホスファイト、ピス (2, 4 ― ジ―第3プ チルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファ イト、ピス (2, 6―ジ―第3ブチル―4―メチ ルフェニル) ベンタエリスリトールジホスファイ ト、ジ(ノニルフェニル)ペンタエリスリトール ジホスファイト、4、4′ ―イソプロピリデンピ ス (2 一第 3 プチルフェノール)・ジ(ノニルフ ェニル)ホスファイト、9.10一ジ―ハイドロ

-- g -- オキサ-- 1 0 -- フォスファフェナンスレン
-- 1 0 -- オキサイド、テトラキス (2. 4 -- ジー
第 3 ブチルフェニル) -- 4. 4 ' -- ピフェニレン
ジホスホナイト等が挙げられる。

本発明の組成物に他の光安定剤を添加すること によってその耐光性をさらに改善することができ る。この光安定剤としては、例えば、2-ヒドロ キシー 4 --メトキシベンゾフェノン、2 --ヒドロ キシー4ーnーオクトキシベンゾフェノン、2. 2' -ジーヒドロキシー 4 -メトキシベンソフェ ノン、2. 4--ジヒドロキシベンソフェノン等の ヒドロキシベンゾフェノン蛸、2--(21-ヒド ロキシ―3'ーしーブチル―5'ーメチルフェニ ル)―5―クロロベンゾトリアゾール、2― (2' ―ヒドロキシ― 3' , 5' ―ジ― t ― ブチル フェニル) -5-クロロベンゾトリアゾール、2 一(2'一ヒドロキシー5'一メチルフェニル) ベンプトリアゾール、 2--- (21 ---ヒドロキシ---3' 5' ージー t ーアミルフェニル) ベンゾトリ アゾール等のベンゾトリアゾール類、フェニルサ

リシレート、p~tープチルフェニルサリシレー ト、2、4-ジー1ープチルフェニルー3、5-ジーィープチルー4ーヒドロキシベンゾエート、 ヘキサデシルー3.5一ジーt―プチルーt―ヒ ドロキシベンゾエート等のベンゾエート類、2. 2' ―チオピス (4― t ― オクチルフェノール) NI塩、〔2. 2' --チオピス(4--t--オクチル フェノラート)) — n — プチルアミンNi、(3, 5-ジーェープチルー4ーヒドロキシベンジル) ホスホン酸モノエチルエステルNi塩等のニッケル 化合物類、αーシアノーβ-メチルーβ-(p-メトキシフェニル)アクリル酸メチル等の置換ア クリロニトリル類、N-2-エチルフェニル-N'--2-エトキシ--5-第3プチルフェニルシ ュウ酸ジアミド、N-2-エチルフェニル-N' ----エトキシフェニルシュウ酸ジアミド等のシ ュウ酸ジアニリド類、及び2、2、6、6ーテト ラメチルー4ーピペリジルペンプエート、ピス・ (2, 2, 6, 6 - テトラメチル - 4 - ピベリジ ル) セパケート、ピス (1, 2, 2, 6, 6-ペ

ンタメチルーも-ピペリジル) セバケート、ピス (1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4-ピペ リジル) - 2 - プチルー 2 - (3, 5 - ジー箅3 プチルー4ーヒドロキシベンジル) マロネート、 テトラキス (2, 2, 6, 6~テトラメチルー4 - ピペリジル〉 - 1、 2、 3、 4 - ブタンテトラ カルボキシレート、ピス (2 , 2 , 6 , 6 - テト ラメチルー4-ピペリジル)・ジ(トリデシル) - 1 、 2 、 3 、 4 ープタンテトラカルポキシレー ト、ビス(1、2、2、6、6 ーペンタメチルー 4-ピペリジル) ・ジ (トリデシル) -1, 2, 3. 4-プタンテトラカルボキシレート、N-ヒ ドロキシエチルー2、2、6、6-テトラメチル - 4 - ヒドロキシピペリジンノコハク酸ジメチル 縮合物、2~第3オクチルアミノー4,6一ジク ロロトリアジン/1, 6 -ピス (2, 2, 6, 6 -テトラメチル・4ーピペリジルアミノ) ヘキリ ン縮合物、1. 6~ピス(2. 2. 6. 6~チト ラメチルー4ーピベリジルアミノ) ヘキサン/1, 2-ジプロモエタン維合物、2, 2, 4, 4-テ

トラメチルー7-オキサー3、20-ジアザジス ピロ (5、1、11、2) ヘンエイコサン-21 ーオン、3、9-ピス(1、L-ジメチルー2-トリス (2、 2、 8、 6 - テトラメチルー 4 - ピ ペリジルオキシカルボニル) プチルカルボニルオ スピロ(5. 5) ウンデカン、3、9-ピス(1, 1 - ジメチルー 2 - トリス (1, 2, 2, 6, 6 - ペンクメチルー 4 - ピペリジルオキシカルボニ ル) ブチルカルポニルオキシエチル) - 2. 4. 8. 10~テトラオキサスピロ(5. 5)ウンデ カン、1、3、8 - トリアザー3 - ドデシルー8 ーアセチルー7、7、9、9ーテトラメチルスピ ロ(4.'5) デカンー2、 4 - ジオン、1. 5. 8. 12-テトラキス { 4. 6 ~ ピス (N - プチ ルーN‐(2、 2、 6、 6 - テトラメチル‐4-ピペリジル) アミノ) ~ [、 3、 5 ~ トリアジン - 2 - イル〕ドデカン等のヒングードアミン化合 物が遊げられる。

その他必要に応じて、本発明の組成物には重金

属不活性化剤、遺核剤、金属石けん、有機錫化合物、可塑剤、エポキシ化合物、飼料、充填剤、発泡剤、帯電防止剤、難燃剤、滑剤、加工助剤等を包含させることができる。

本発明によって安定化された高分子材料は極めて多様な形で、例えば、フィルム、繊維、テープ、シート、各種成型品として使用でき、また、強料、ラッカー用結合剤、接着剤、パテ及び写真材料における基材としても用いることができる。

(実施例)

次に本発明を実施例によって具体的に説明する。 しかしながら、本発明はこれらの実施例によって 限定されるものではない。

実施例 1

<配合>

ポリプロピレン	1	0	0	印置宜
ステアリン酸カルシウム			0.	2
ベンタエリスリトールテトラキス(3,5- ジ- 第 3 ブチル-4- ヒドロキシフ			0.	1
ェニルプロピオネート) 安定剤 (下記表 - 1 参照)				0. 2

実施例 2

本発明の組成物に更にヒンダードアミン系の光 安定剤を併用した時の効果をみるために、次の配 合により、実施例1と同様にしてシートを作成し た。

このシートを用いて、高圧水銀ランプによる耐 光性試験を行った。その結果を下記妻 - 2 に示す。

<配合>

ポリプロピレン 10	Û	AC.
ステアリン酸カルシウム	0.	2
ペンタエリスリトールテトラキス(3.5・ジ- 第3 ブチル-4- ヒドロキシフェニルプロピオネート)	0.	. 1
共宜合体 - 3	0	. 1
ヒンダードアミン系光安定剤 (下配姿-2参照)	0	. 1

上記配合にて厚さ 0.3 mmのプレスシートを作成し、このシートについて高圧水銀ランプを用いての耐光性試験を行った。また、80 での熱水に48時間浸渍後のシートについても耐光性試験を

表 — 1

行った。その箱果を下記表ししに示す。

		保 福	色 性
No.	安定 刺	オリジ ナル シート	48時間 提摘 シート
比較5		時間	時間
1-1	2-(2- ヒドロキシ·3- ア リル-5- メチルフェニル) ベンゾトリアゾール	4 2 0	280
実施 (1-1		5 5 0	480
1-2	共型合体 - 4	510	460
1-3	共宜合体 - 5	630	570
1-4	共宜合体 - 8	5 0 0	4 3 0
1-5	共盛合体~ []	5 2 0	4 6 0
1-6	共盛合体-14	5 2 0	4 6 0
1-7	共重合体 - 1 7	5 0 0	4 5 0

妻 --- :

No.	ヒンダードアミン系光安定剤	耐光性
比較 8 2-1	4 ピス(2,2,6,6- チトラメチル-4- ピペリジル) セパケート(但し、 共立合体-3に代え、2-(2- ヒドロ キシ-3- アリル-5- メチルフェニ ル) ペンゾトリアゾール 0.1重量 部使用)	時間 4 5 0
2-2	なし(但し、共宜合体-3に代え、 2-(2- ヒドロキシ-3- アリル・5- メチルフェニル) ベンゾトリアゾ ール 0.2重量節使用)	420
2-3	ピス(2,2,6,6- テトラメチル-4- ピペリジル) セパケート 0.2宜量 部使用 (但し、共重合体-3なし)	350
実施 f 2-1	タ なし(但し、共政合体-3 0.2 政団 が使用)	5 5 0
2-2	ピス(2,2,6,6- テトラメチル-4- ピペリジル) セバケート	920
2-3	テトラキス(2,2,6,6- テトラメチル-4- ピペリジル)-1,2,3,4-ブタンテトラカルポキシレート	950
2 - 4	ピス(1,2,2,6,6- ベンタメチル-4 - ピペリジル) ・ジ (トリデシル)-1,2,3,4-ブタンテトラカルボキ シレート	9 4 0

(妻-2の統合)

2 · 5	N-ヒドロキシエチル·2,2.6.6- テ トラメチル·4- ヒドロキシピペリ ジン/コハク酸ジメチル縮合物	860
2-6	2-螺3オクチルアミノ·4.6- ジクロロトリアジン/1.6-ビス(2.2.6 .6- テトラメチル-4- ピペリジルアミノ) ヘキサン縮合物	900
2-7	1.6·ピス(2,2.5,6· テトラメチル ·4· ピペリジルアミノ) ヘキサン /ジブロモエタン箱合物	920

实施例 3

通常の安定剤は樹脂の高温加工時に揮発、分解 等によりその効果が考しく失われることが知られ ている。

本実施例では押し出し加工を繰り返し行うことにより高温加工による影響を確かめた。

次の配合により樹脂と添加剤をミキサーで 5分間混合した後、押し出し機でコンパンドを作成した (シリンダー温度 2 3 0 ℃、 2 4 0 ℃、ヘッド ダイス温度 2 5 0 ℃、回転数 2 0 rpe)。押し出

しを5回線り返し行った後このコンパンドを用いて試験片を射出成形機で作成した(シリンダー温度240℃、ノズル温度250℃、射出圧475 Rg/cd)。

得られた試験片を用いて高圧水银ランプで耐光 性試験を行った。また、押し出し1回のものにつ いても同様に試験した。その結果を下記表一3に 示す。

<配合>

エチレン―プロピレン共重合樹脂10	0 重量常
ステアリン酸カルシウム	0. 2
ステアリル- β-3.5- ジー 第3ブチル-4- ヒドロキシ フェニルプロピオネート	0. i
ジラウリルチオジプロピオネート	0. 2
安定剤 (下記衷-3参照)	0. 2

丧 — 3

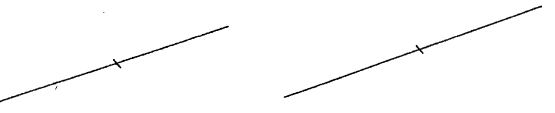
		耐光性
No.	安 定 剤	押出し 押出し1 回 5 回
比較6		13年間
3-1	2-(2- ヒドロキシ-3- ア リル-5- メチルフェニル ベンゾトリアゾール	3 1 0 2 2 0
実施4	 共重合体 = 2	4 4 0 3 9 0
3-2	共庶合体 - 3	470 430
3-3	共重合体 - 6	550 500
3-4	共並合体 - 10	5 2 0 4 6 0
3-5	共盛合体 - 1 2	4 2 0 3 7 0
3-6	共宜合体 - 1 6	400 340
3-7	共 型 合 体 - 18	420 360

実施例 4

< 配 合>

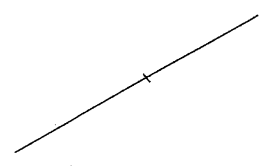
ポリエチレン	1	0	0	亞量 部
ステアリン酸カルシウム			ŧ.	0
テトラキス (メチレン-3- (3.5- ジ- 第3ブチル-4- ヒドロキシフェニル) プロ ピオネート) メタン			0.	1
ジステアリルチオジプロピオネ	-	F	0.	3
安定剤(下記製 - 4 参照)			0.	2

上記配合物を混線後プレスして厚さ 0.5 mmのシートを作成した。このシートを用いてウェザオメーター中で耐光性を測定し、脆化するまでの時間を測定した。その結果を下記衷 - 4 に示す。



***** — 6

No.	安	定	剤	耐	光	性	
比較						14	Ш
4-1	2-(2- ヒ ル-5- メ ンゾトリ	チルフ	エニル)		8	3	0
実施 4-1	山 共重合体	- 2		1	2	8	0
4 - 2	共宜合体	- 7		1	2	4	0
4 - 3	共庶合体	- 8		1	1	5	0
4 - 4	共宜合体	- 1 3		1	1	0	0
4 - 5	共宜合体	- 1 5		1	C	7	0
4 - 6	共庶合体	- 1 9		1	2	6	0



费 -- 5

No.	安	定	剂	耐	攸	性	
比較(停	H
5-1		チルフ	シ-3- ア ェニル) ル		6	0	0
実施(5-1	 列 共 貮合体	- 1		2	0	0	0
5 - 2	共重合体	- 3		2	2	0	0
5-3	共重合体	- 6		2	4	0	0
5 - 4	共宜合体	- 9		1	9	0	0
5 - 5	共宜合体	- 1 1		2	I	0	0
5 - 6	共业合体	- 1 4		2	0	0	0
5-7	共宜合体	- 17		2	2	0	0

爽施例 5

<	åĽ		合	>													M	饱量
	걔	ŋ	塩	化	يا	=	N	(F.	=	カ	37	H)		1	0	0
	ジ	- 2	-	ı	子	iv	~	+	シ	ル	フ	9	レ	_	٢		4	5
				レシ									8	2	8)			5 3
	ス	チ	7	ij	ン	礆	,4	ij	ゥ	L								0. 3
	м	ij	ゥ	4	,	ت	IV	フ	×	ネ	_	ŀ						0. 3
	ス	テ	7	IJ	ン	酸	垂	鉛										0. 6
	*	9	チ	IV	ij	フ	ı	ت	N	ホ	ス	7	7	1	۲			0. 5
	ッ	JU	یا	9	ン	ŧ	,	۶,	ル	3	テ	_	۲					2. 0
	×	チ	レ	ン	۲	ス	ス	チ	7	ŋ	ル	, P	Ħ	۲				0. 3
	安	定	矛	1	F	53	麦	_	5	❷	解	()						0. 1

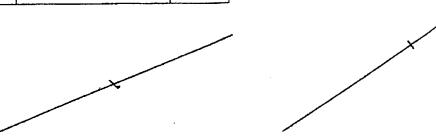
上記配合により、混練ロールで厚さ 0.1 amのフィルムを作成した。このフィルムを用いてウエザオメーター中での耐機性試験を行った。その結果を下記表 - 5 に示す。

実施例 6

<配合>

ABS樹脂	1	0	0	重量部
1.4 - ブチリデンピス(2-第 3 ブチル-a- クレゾール)			0. 1	
安定剤(下記表—649期)			0. 2	2 5

上記配合物をロール練り後プレスして厚さ 3 nm のシートを作成した。このシートを用いてウエザ オメーター中で 8 0 0 時間照射後の抗張力残率を 源定した。その結果を下記表 - 5 に示す。



皮 -- 6

No.	安 定 剂	抗强力 残率
比較	54	96
6-1	2-(2- ヒドロキシ-3- アリル -5- メチルフェニル) ベンゾ トリアゾール	4 9
実施(ļ.	
6-1	共重合体 - 2	7 4
6 - 2	共重合体 - 4	7 5
6-3	共重合体 - 8	7 1
6 - 4	共1112	7 4
6 - 5	共重合体 - 1 5	7 0
6-6	共重合体 - 1.8	7 2

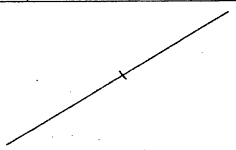
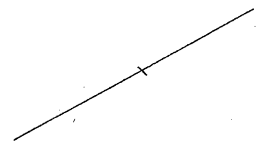


表 — 7

No.	安定剤	伸び 残率
比較	ba ·	96
7-1	2-(2- ヒドロキシ-3- アリル -5- メチルフェニル) ベンゾ トリアゾール	5 4
実施(•	l
7-1	共重合体 - 3	7 5
7 - 2	共重合体 - 5	8 2
7-3	共型合体~10	8 0
7-4	共重合体 - 13	7 4
7-5	共宜合体 - 1 4	7 2
7-6	共重合体 1 9	8 0

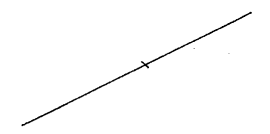


实施例7

< 配 合>

ポリウレタン樹脂 1 ((風電化製 U = 100)	0	绵是血
ステアリン酸バリウム	0.	7
ステアリン酸亜鉛	0.	3
2,6·ジ- 第3プチル-p- クレゾール	0.	1
安定剤 (下記表7参照)	0.	5

上記配合物を70℃で5分間ロール上で混線し、120℃で5分間プレスして厚さ0.5 mmのシートを作成した。このシートを用いてフェードメーターにて50時間照射後の伸び残率を測定した。その結果を下記表-7に示す。



英施例 8

本発明の安定制成分 (コポリマー) は強料用の 光安定制としても有用である。本実施例において は金属飼料を含有するペースコート及び透明なト ップコートからなる二層金属光沢強料についてそ の効果をみた。

a) ベースコート塗料

メタクリル酸メチル100g、アクリル酸 n - プチル66g、メタクリル酸-2-ヒドロキシエチル30g、メタクリル酸 4g、キシレン80g及びローブタノール20gをとり、110℃に加熱機神しながらアゾビスイソプチロニトリル2g、ドデシルメルカプタン0.5g、キシレン80g及びn-ブタノール20gからなる溶液を3時間で消下した。その後同温度で2時間健伴し、樹脂固形分50%のアクリル樹脂溶液を調製した。

上記アクリル樹脂溶液12 重量部、ブトキシ化 メチロールメラミン (三非東圧社製:ユーバン2 0 S B 6 0 : 樹脂固形分6 0 %) 2.5 重量部、セ ルロースアセテートプチレート樹脂 (20 %酢酸)

プチル溶液)50重量部、アルミニウム顔料(東 **洋アルミニウム社製:アルペーストΙΙ23N)** 5.5 単量部、キシレン10 重量部、酢酸プチル2 0 重量部及び網フタロシアニンブルー 0.2 重量部 をとりベースコート塑料とした。

b) トップコート塑料

上記アクリル樹脂熔液48瓜量部、プトキシ化 メチロールメラミン10重量郎、キシレン10重 量部、ブチルグリコールアセテート4重畳部及び 安定剂 (下記表--8参照) 0.15重量部 (固形分 に対し0.5%)をとり、トップコート強料とした。 プライマー処理した鋼板にベースコート塗料を

乾燥膜厚が20μになるようにスプレーし、10 分間放置後トップコート塗料を乾燥膜厚が30μ になるようにスプレーした。15分間放置後14 0 でで3 0 分開焼付し試片とした。

上記試片をウエザオメーターに入れ強膜のワレ の発生するまでの時間を測定した。その結果を下 記表一日に示す。

手続補正書

昭和62年 4月 6日

特許庁長官 四 田 明雄 殿 画



- 1. 事件の表示
 - 特願昭61-22620号
- 2. 発明の名称

光安定性の改良された商分子材料組成物

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 アデカ・アーガス化学株式会社

4. 代 理 人

東京都港区赤坂九丁目6番29号

パシフィック乃木坂601号

107 \$03 (479) 253 th (7653) 弁理士 羽 島

- 5. 補正命令の日付
 - 自発補正(出願日から1年3月以内の補正)
- 6. 補正の対象

明細審の発明の詳細な説明の間。

7. 補正の内容

(1)第1頁下から1行の「オクタデシル」の後に「、シ クロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチル、2~ ヒドロキシエチル、2-ヒドロキシプロピル、3-ヒド ロキシプロピル」を加入。



No.	安 定 剤	ワレ発生 時間
比較		[위 취
B-I	2.(2- ヒドロキシ-3- アリル -5- メチルフェニル) ベンゾ トリアゾール	2.1 0 0
实施 (51	
1 - 8	共盛合体-1	2800
8-2	共适合体 - 3	3 1 0 0
8-3	共重合体 - 6	3 4 0 0
8 - 4	共型合体 - 9	2700
8 - 5	共型合体一11	3000
8 - 6	共重合体-16	2700
8-7	共重合体 ~ 1 7	3 0 0 0

アデカ・アーガス化学株式会社 特許出願人 代理人弁理士 羽 愚

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.